

Инструкция по применению ветеринарного препарата «Летрибафлоркс»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Летрибафлоркс (Letribafloxum).

Международное непатентованное наименование: энрофлоксацин, рибавирин, триметоприм.

Лекарственная форма: раствор для внутримышечного и подкожного применения.

1.2 Ветеринарный препарат «Летрибафлоркс» (далее по тексту – препарат) по внешнему виду представляет собой прозрачный раствор от бесцветного до желтого цвета. В 1,0 мл препарата содержится в качестве действующих веществ энрофлоксацин – 55 мг, рибавирин – 25 мг, триметоприм – 10 мг и вспомогательные вещества: бензиловый спирт и вода для инъекций.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50,0 мл и 100,0 мл.

1.4 Срок годности – два года от даты изготовления. Хранить в местах недоступных для детей.

1.5 Хранят с предосторожностью по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C. После вскрытия и изъятия первой дозы, содержимое флакона допускается хранить при температуре от плюс 2°C до плюс 8°C и использовать в течение 24 суток. Не применять по истечении срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Энрофлоксацин, входящий в состав препарата, относится к группе фторхинолонов. Обладает широким спектром антибактериального действия, подавляет рост и развитие грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Haemophilus parasuis*, *Klebsiella spp.*, *Bordetella bronchiseptica*, *Clostridium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica*, *Corynebacterium spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Campylobacter spp.*, *Bacteroides spp.*, а также *Mycoplasma spp.*. Механизм действия энрофлоксацина заключается в ингибировании активности фермента гиразы, влияющего на репликацию спирали ДНК в ядре бактериальной клетки.

2.2. Рибавирин является противовирусным средством широкого спектра действия, активным против ДНК- и РНК-содержащих вирусов, ингибирует синтез нуклеиновых кислот и предотвращает размножение вирусов.

2.3 Триметоприм бактериостатический антибиотик, в основном используемый для профилактики и лечения заболеваний мочевыделительной системы. Активен в отношении некоторых грамотрицательных и грамположительных микроорганизмов. Механизм действия связан с угнетением фермента дигидрофолатредуктазы в процессе синтеза тетрагидрофолиевой кислоты.

2.4 Препарат хорошо и быстро всасывается из места инъекции и проникает во все органы и ткани организма. Максимальная концентрация достигается через 1–2 часа после введения и сохраняется на протяжении 6 часов, терапевтическая концентрация удерживается на протяжении 24 часов. Выделяется из организма с мочой и желчью.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1. Летрибафлоркс применяют для лечения молодняка свиней, крупного и мелкого рогатого скота при инфекциях смешанной этиологии респираторной (бронхопневмонии, пневмонии, атрофического ринита), пищеварительной (гастроэнтерита, энтерита, колита), мочеполовой (синдром мастит-метрит-агалактия, цистит, пиелонефрит) систем,

септицимии и других болезней, вызванных чувствительными к ингредиентам препарата вирусами и бактериями.

3.2. Препарат применяют один раз в сутки в течение 3–5 дней:

- пороссятам в течение первых 10 дней жизни внутримышечно в дозе 0,3–0,4 мл на животное;

- пороссятам старше 10-ти дневного возраста внутримышечно в дозе 1,5 мл на 10 кг массы тела;

- телятам, ягнятам и козлятам подкожно в дозе 1,0 мл на 10 кг массы тела.

Препарат следует вводить в количестве не более 5,0 мл в одно место крупным животным и не более 2,5 мл мелким.

3.3 В отдельных случаях у животных возможно кратковременное нарушение функций желудочно-кишечного тракта. При продолжительном использовании препарата возможно развитие тромбоцитопении.

3.4 Не применять лактирующим животным и во время беременности, а также животным при нарушениях развития хрящевой ткани, поражениях нервной системы, сопровождающихся судорогами.

3.5 Не применять препарат совместно с амфениколом, макролидами, тетрациклином, теофиллином и нестероидными противовоспалительными средствами.

3.6 Убой животных на мясо допускается не ранее, чем через 14 дней после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, не менее 3-х не вскрытых упаковок препарата из серии вызвавшей осложнение, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов по адресу: 220005, г. Минск, ул. Красная 19-а, тел 290-42-75.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель», юридический адрес: Республика Беларусь, 220035 г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 313. Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 222685, Минская область, Столбцовский район, д. Нивное по заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, 1-Е.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками ПК «Биогель» (Л.Е. Яншевская) и ЧП «Летуаль» (А.Н. Безбородкин).

